- (19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro
- AIPO OMPI

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 10. Oktober 2002 (10.10.2002)

PCT

(DE).

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer $WO\ 02/079195\ A1$

Mitsuyuki [JP/DE]; Mozartstrasse 31, 40667 Meerbusch

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07D 405/04, 405/14, 213/85, A61K 31/443, 31/4433, 31/444, 31/4439, 31/4418, C07D 417/14

(7

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP02/02998

(74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER AKTIENGE-SELLSCHAFT; 51368 Leverkusen (DE).

(22) Internationales Anmeldedatum:

19. März 2002 (19.03.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

101 15 922.6

30. März 2001 (30.03.2001) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 51368 Leverkusen (DE).
- (72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ROSENTRETER, Ulrich [DE/DE]; Obere Rutenbeck 6, 42349 Wuppertal (DE). KRÄMER, Thomas [DE/DE]; Schneewittchenweg 37, 42111 Wuppertal (DE). VAUPEL, Andrea [DE/CH]; Dinkelbergstr. 64, CH-4125 Riehen (CH). HÜBSCH, Walter [DE/DE]; Wildsteig 22, 42113 Wuppertal (DE). DIEDRICHS, Nicole [DE/DE]; Laurentiusstrasse 12, 42103 Wuppertal (DE). KRAHN, Thomas [DE/DE]; Wiener Strasse 29, 58135 Hagen (DE). DEMBOWSKY, Klaus [DE/US]; 289 Shawmut Avenue, Boston, MA 02116 (US). STASCH, Johannes-Peter [DE/DE]; Alfred-Nobel-Str. 109, 42651 Solingen (DE). SHIMADA,

(I)

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR,

KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW,

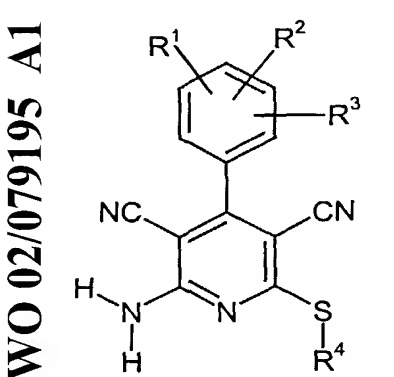
Erklärung gemäß Regel 4.17:

ML, MR, NE, SN, TD, TG).

hinsichtlich der Berechtigung des Anmelders, ein Patent zu beantragen und zu erhalten (Regel 4.17 Ziffer ii) für die folgenden Bestimmungsstaaten AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA,

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: SUBSTITUTED 2-THIO-3,5-DICYANO-4-PHENYL-6-AMINOPYRIDINES WITH ADENOSINE RECEPTOR-BINDING ACTIVITY AND THEIR USE AS CARDIOVASCULAR PREPARATIONS
- (54) Bezeichnung: SUBSTITUIERTE 2-THIO-3,5-DICYANO-4-PHENYL-6-AMINOPYRIDINE MIT ADENOSINREZEPTOR-BINDENDER WIRKUNG UND IHRE VERWENDUNG ALS HERZ-KREISLAUF-MITTEL



- (57) Abstract: The invention relates to the compounds of formula (I), to a method for producing them and to their use as medicaments.
- (57) Zusammenfassung: Es werden Verbindungen der Formel (I) beschrieben, ein Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung als Arzneimittel.

WO 02/079195 A1



ZM, ZW, ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG)

Veröffentlicht:

— mit internationalem Recherchenbericht

— vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

Cyclisch substituierte 2-Thio-3,5-dicyano-4-aryl-6-aminopyridine und ihre Verwendung

Die vorliegende Erfindung betrifft neue 2-Thio-3,5-dicyano-4-aryl-6-aminopyridine, ein Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Arzneimittel.

5

10

15

20

Adenosin, ein Nucleosid aus Adenin und D-Ribose, ist ein endogener Faktor mit zellprotektiver Wirksamkeit, insbesondere unter zellschädigenden Bedingungen mit begrenzter Sauerstoff- und Substratversorgung, wie z.B. bei Ischämie in verschiedensten Organen (z.B. Herz und Gehirn).

Adenosin entsteht intrazellulär beim Abbau von Adenosin-5'-monophosphat (AMP) und S-Adenosylhomocystein als Zwischenprodukt, kann jedoch aus der Zelle freigesetzt werden und übt dann durch Bindung an spezifische Rezeptoren Funktionen als hormonähnliche Substanz oder Neurotransmitter aus.

Unter normoxischen Bedingungen ist die Konzentration des freien Adenosin im Extrazellulärraum sehr niedrig. Die extrazelluläre Konzentration von Adenosin erhöht sich in den betroffenen Organen jedoch dramatisch unter ischämischen bzw. hypoxischen Bedingungen. So ist beispielsweise bekannt, dass Adenosin die Thrombozyten-Aggregation hemmt und die Durchblutung der Herzkranzgefäße steigert. Weiterhin wirkt es auf die Herzfrequenz, auf die Ausschüttung von Neurotransmittern und auf die Lymphozyten-Differenzierung.

- Diese Wirkungen von Adenosin zielen darauf ab, das Sauerstoffangebot der betroffenen Organe zu erhöhen bzw. den Stoffwechsel dieser Organe zu drosseln, um damit unter ischämischen oder hypoxischen Bedingungen eine Anpassung des Organstoffwechsels an die Organdurchblutung zu erreichen.
- Die Wirkung von Adenosin wird über spezifische Rezeptoren vermittelt. Bekannt sind bisher die Subtypen A1, A2a, A2b und A3. Die Wirkungen dieser Adenosin-

Rezeptoren werden intrazellulär durch den Botenstoff cAMP vermittelt. Im Falle der Bindung von Adenosin an die A2a- oder A2b-Rezeptoren kommt es über eine Aktivierung der membranständigen Adenylatzyklase zu einem Anstieg des intrazellulären cAMP, während die Bindung des Adenosin an die A1- oder A3-Rezeptoren über eine Hemmung der Adenylatzyklase eine Abnahme des intrazellulären cAMP-Gehalts bewirkt.

Als "Adenosinrezeptor-selektive Liganden" werden erfindungsgemäß solche Substanzen bezeichnet, die selektiv an einen oder mehrere Subtypen der Adenosinrezeptoren binden und dabei entweder die Wirkung des Adenosin nachahmen (Adenosin-Agonisten) oder dessen Wirkung blockieren (Adenosin-Antagonisten) können.

Adenosinrezeptor-selektive Liganden lassen sich nach ihrer Rezeptorselektivität in verschiedene Klassen einteilen, so z.B. in Liganden, die selektiv an die A1- oder die A2-Rezeptoren des Adenosin binden, bei letzteren auch beispielsweise solche, die selektiv an die A2a- oder die A2b-Rezeptoren des Adenosin binden. Auch sind Adenosinrezeptor-Liganden möglich, die selektiv an mehrere Subtypen der Adenosinrezeptoren binden, so z.B. Liganden, die selektiv an die A1- und an die A2-, jedoch nicht an die A3-Rezeptoren des Adenosin binden.

20

25

5

10

15

Die zuvor genannte Rezeptor-Selektivität lässt sich bestimmen durch die Wirkung der Substanzen an Zelllinien, die nach stabiler Transfektion mit der entsprechenden cDNA die jeweiligen Rezeptorsubtypen exprimieren (siehe hierzu die Druckschrift M.E. Olah, H. Ren, J. Ostrowski, K.A. Jacobson, G.L. Stiles, "Cloning, expression, and characterization of the unique bovine A1 adenosine receptor. Studies on the ligand binding site by site-directed mutagenesis." in J. Biol. Chem. 267 (1992) Seiten 10764-10770, deren Offenbarung hiermit im vollen Umfang durch Bezugnahme eingeschlossen ist).

Die Wirkung der Substanzen an solchen Zelllinien lässt sich erfassen durch biochemische Messung des intrazellulären Botenstoffes cAMP (siehe hierzu die Druck-

£

schrift K.N. Klotz, J. Hessling, J. Hegler, C. Owman, B. Kull, B.B. Fredholm, M.J. Lohse, "Comparative pharmacology of human adenosine receptor subtypes - characterization of stably transfected receptors in CHO cells" in Naunyn Schmiedebergs Arch. Pharmacol. 357 (1998) Seiten 1-9, deren Offenbarung hiermit im vollen Umfang durch Bezugnahme eingeschlossen ist).

5

10

15

20

Bei den aus dem Stand der Technik bekannten, als "adenosinrezeptor-spezifisch" geltenden Liganden handelt es sich überwiegend um Derivate auf Basis des natürlichen Adenosins (S.-A. Poulsen und R.J. Quinn, "Adenosine receptors: new opportunities for future drugs" in Bioorganic and Medicinal Chemistry 6 (1998) Seiten 619-641; K. J. Broadley, "Drugs modulating adenosine receptors as potential therapeutic agents for cardiovascular diseases" in Exp. Opin. Ther. Patents 10 (2000) Seiten 1669-1692). Die aus dem Stand der Technik bekannten Adenosin-Liganden haben jedoch meistens den Nachteil, dass sie nicht wirklich rezeptorspezifisch wirken, schwächer wirksam sind als das natürliche Adenosin oder nach oraler Applikation nur sehr schwach wirksam sind. Daher werden sie aufgrund der zuvor genannten Nachteile überwiegend nur für experimentelle Zwecke verwendet.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, pharmakologisch aktive Substanzen aufzufinden oder bereitzustellen, die für die Prophylaxe und/oder Behandlung verschiedenster Erkrankungen, insbesondere Erkrankungen des Herz-Kreislauf-Systems (kardiovaskuläre Erkrankungen), geeignet sind und dabei vorzugsweise als Adenosinrezeptor-selektive Liganden wirken.

Die vorliegende Erfindung betrifft Verbindungen der Formel (I),

$$R^{1}$$
 R^{2}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{4}

worin

5

R¹ und R² an benachbarte Phenylringatome gebunden sind und mit den beiden Ringkohlenstoffatomen gemeinsam einen 5- bis 7-gliedrigen gesättigten oder partiell ungesättigten Ring bilden, der ein oder zwei Heteroatome aus der Reihe N, O und/oder S enthalten kann und der ein- oder zweifach, unabhängig voneinander, durch (C₁-C₄)-Alkyl, das seinerseits durch Hydroxy, (C₁-C₄)-Alkoxy oder Phenyl substituiert sein kann, Cyano, Halogen oder Oxo substituiert sein kann,

15

 \mathbb{R}^3

10

 (C_1-C_8) -Alkyl, das bis zu dreifach, unabhängig voneinander, durch Hydroxy, (C_1-C_4) -Alkoxy, (C_3-C_7) -Cycloalkyl, (C_2-C_4) -Alkenyl, (C_2-C_4) -Alkinyl, Halogen oder (C_6-C_{10}) -Aryloxy substituiert sein kann, (C_6-C_{10}) -Aryl, das bis zu dreifach, unabhängig voneinander, durch Halogen, Nitro, (C_1-C_4) -Alkoxy, Carboxyl, (C_1-C_4) -Alkoxycarbonyl oder Mono- oder Di- (C_1-C_4) -alkylamino substituiert sein kann, (C_1-C_8) -Alkoxy, das durch Hydroxy, (C_1-C_4) -Alkoxy, (C_3-C_6) -Cycloalkyl, (C_2-C_4) -Alkenyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, 5- bis 10-gliedriges Heteroaryl mit bis zu drei Heteroatomen aus der Reihe N, O und/oder S, (C_6-C_{10}) -Aryloxy, Halogen, Cyano, (C_1-C_4) -Alkoxycarbonyl, Amino oder Mono- oder Di- (C_1-C_4) -alkylamino substituiert sein kann, Wasserstoff, Hydroxy, Halogen, Nitro, Cyano oder -NH-C(O)- \mathbb{R}^5 bedeutet,

worin

 R^5

5

 (C_1-C_8) -Alkyl, das durch Hydroxy oder (C_1-C_4) -Alkoxy substituiert sein kann, (C_3-C_7) -Cycloalkyl oder (C_6-C_{10}) -Aryl, das bis zu dreifach, unabhängig voneinander, durch Halogen, Nitro, (C_1-C_4) -Alkoxy, Carboxyl, (C_1-C_4) -Alkoxycarbonyl oder Mono- oder Di- (C_1-C_4) -alkylamino substituiert sein kann, bedeutet,

und

10

15

R⁴ (C₂-C₄)-Alkenyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl oder (C₁-C₈)-Alkyl bedeutet, wobei Alkyl bis zu dreifach, unabhängig voneinander, durch Halogen, Trifluormethyl, Trifluormethylthio, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, Hydroxy, -CO-NH-R⁶, (C₁-C₄)-Alkoxy, (C₁-C₄)-Alkoxycarbonyl, (C₂-C₄)-Alkenyl, (C₆-C₁₀)-Aryl oder 5- bis 10-gliedriges Heteroaryl mit bis zu drei Heteroatomen und/oder Hetero-Kettenglieder aus der Reihe N, NO (N-Oxid), O und/oder S substituiert sein kann,

wobei

20

25

Aryl und Heteroaryl ihrerseits bis zu dreifach, unabhängig voneinander, durch Halogen, Trifluormethyl, (C₁-C₄)-Alkyl, das seinerseits durch Carboxyl oder (C₁-C₄)-Alkoxycarbonyl substituiert sein kann, (C₁-C₄)-Alkoxy, Carboxyl, (C₁-C₄)-Alkoxycarbonyl, Amino, Mono- oder Di-(C₁-C₄)-alkylamino, Nitro, Cyano oder Hydroxy substituiert sein können,

und

30

R⁶ Wasserstoff, (C₁-C₈)-Alkyl, das durch Hydroxy oder (C₁-C₄)-Alkoxy substituiert sein kann, (C₃-C₇)-Cycloalkyl oder (C₆-C₁₀)-Aryl, das bis

zu dreifach, unabhängig voneinander, durch Halogen, Nitro, (C_1-C_4) -Alkoxy, Carboxyl, (C_1-C_4) -Alkoxycarbonyl oder Mono- oder Di- (C_1-C_4) -alkylamino substituiert sein kann, bedeutet,

5 und ihre Salze, Hydrate, Hydrate der Salze und Solvate.

Die Verbindungen der Formel (I) können in Abhängigkeit vom Substitutionsmuster in stereoisomeren Formen, die sich entweder wie Bild und Spiegelbild (Enantiomere) oder die sich nicht wie Bild und Spiegelbild (Diastereomere) verhalten, existieren. Die Erfindung betrifft sowohl die Enantiomeren oder Diastereomeren als auch deren jeweilige Mischungen. Die Racemformen lassen sich ebenso wie die Diastereomeren in bekannter Weise in die stereoisomer einheitlichen Bestandteile trennen. Gleichermaßen betrifft die vorliegende Erfindung auch die Tautomeren der Verbindungen der Formel (I).

15

10

Salze der Verbindungen der Formel (I) können physiologisch unbedenkliche Salze der erfindungsgemäßen Stoffe mit Mineralsäuren, Carbonsäuren oder Sulfonsäuren sein. Besonders bevorzugt sind z.B. Salze mit Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Ethansulfonsäure, Toluolsulfonsäure, Benzolsulfonsäure, Naphthalindisulfonsäure, Trifluoressigsäure, Essigsäure, Propionsäure, Milchsäure, Weinsäure, Zitronensäure, Fumarsäure, Maleinsäure oder Benzoesäure.

25

20

Als Salze können auch Salze mit üblichen Basen genannt werden, wie beispielsweise Alkalimetallsalze (z.B. Natrium- oder Kaliumsalze), Erdalkalisalze (z.B. Calcium- oder Magnesiumsalze) oder Ammoniumsalze, abgeleitet von Ammoniak oder organischen Aminen wie beispielsweise Diethylamin, Triethylamin, Ethyldiisopropylamin, Prokain, Dibenzylamin, N-Methylmorpholin, Dihydroabietylamin, 1-Ephenamin oder Methylpiperidin.

Als <u>Hydrate</u> bzw. <u>Solvate</u> werden erfindungsgemäß solche Formen der Verbindungen der Formel (I) bezeichnet, welche in festem oder flüssigem Zustand durch Hydratation mit Wasser oder Koordination mit Lösungsmittelmolekülen eine Molekül-Verbindung bzw. einen Komplex bilden. Beispiele für Hydrate sind Sesquihydrate, Monohydrate, Dihydrate oder Trihydrate. Gleichermaßen kommen auch die Hydrate bzw. Solvate von Salzen der erfindungsgemäßen Verbindungen in Betracht.

Außerdem umfasst die Erfindung auch Prodrugs der erfindungsgemäßen Verbindungen der Bernen der Verbindungen der Formel (I) bezeichnet, welche selbst biologisch aktiv oder inaktiv sein können, jedoch unter physiologischen Bedingungen in die entsprechende biologisch aktive Form überführt werden können (beispielsweise metabolisch oder solvolytisch).

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung haben die Substituenten, soweit nicht anders angegeben, die folgende Bedeutung:

Halogen steht im Allgemeinen für Fluor, Chlor, Brom oder Iod. Bevorzugt sind Fluor, Chlor oder Brom. Ganz besonders bevorzugt sind Fluor oder Chlor.

20 (C₁-C₈)-Alkyl, (C₁-C₆)-Alkyl bzw. (C₁-C₄)-Alkyl steht im Allgemeinen für einen geradkettigen oder verzweigten Alkylrest mit 1 bis 8, 1 bis 6 bzw. 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt ist ein geradkettiger oder verzweigter Alkylrest mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen. Besonders bevorzugt ist ein geradkettiger oder verzweigter Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien genannt: Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, sec-Butyl, Isobutyl und tert.-Butyl.

(C₂-C₄)-Alkenyl stehen im Allgemeinen für einen geradkettigen oder verzweigten Alkenylrest mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien genannt: Vinyl, Allyl, Isopropenyl und n-But-2-en-1-yl.

5

10

(C₂-C₄)-Alkinyl steht im Allgemeinen für einen geradkettigen oder verzweigten Alkinylrest mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien genannt: Ethinyl, n-Prop-2-in-1-yl und n-But-2-in-1-yl.

5 (C₁-C₈)-Alkoxy, (C₁-C₆)-Alkoxy bzw. (C₁-C₄)-Alkoxy steht im Allgemeinen für einen geradkettigen oder verzweigten Alkoxyrest mit 1 bis 8, 1 bis 6 bzw. 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt ist ein geradkettiger oder verzweigter Alkoxyrest mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen. Besonders bevorzugt ist ein geradkettiger oder verzweigter Alkoxyrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien genannt: Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy, Isopropoxy, n-Butoxy, Isobutoxy, sec-Butoxy, tert.-Butoxy.

(C₁-C₄)-Alkoxycarbonyl steht im Allgemeinen für einen geradkettigen oder verzweigten Alkoxyrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, der über eine Carbonylgruppe verknüpft ist. Beispielsweise seien genannt: Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, n-Propoxycarbonyl, Isopropoxycarbonyl und t-Butoxycarbonyl.

15

20

Mono- oder Di-(C₁-C₄)-alkylamino steht im Rahmen der Erfindung für eine Amino-Gruppe mit einem oder mit zwei gleichen oder verschiedenen geradkettigen oder verzweigten Alkylsubstituenten, die jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatome aufweisen. Beispielsweise seien genannt: Methylamino, Ethylamino, n-Propylamino, Isopropylamino, t-Butylamino, N,N-Dimethylamino, N,N-Diethylamino, N-Ethyl-N-methylamino, N-Methyl-N-n-propylamino, N-Isopropyl-N-n-propylamino und N-t-Butyl-N-methylamino.

- 25 (C₃-C₇)-Cycloalkyl bzw. (C₃-C₆)-Cycloalkyl steht im Allgemeinen für einen cyclischen Alkylrest mit 3 bis 7 bzw. 3 bis 6 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt sind cyclische Alkylreste mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien genannt: Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl.
- (C_6-C_{10}) -Aryl steht im Allgemeinen für einen aromatischen Rest mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen. Bevorzugte Arylreste sind Phenyl und Naphthyl.

 (C_6-C_{10}) -Aryloxy steht im Allgemeinen für einen wie zuvor definierten aromatischen Rest, der über ein Sauerstoffatom verknüpft ist.

5 5- bis 10-gliedriges Heteroaryl mit bis zu 3 Heteroatomen und/oder Hetero-Kettenglieder aus der Reihe N, NO (N-Oxid), O und/oder S steht im Allgemeinen für einen mono- oder bicyclischen, gegebenenfalls benzokondensierten Heteroaromaten, der über ein Ringkohlenstoffatom des Heteroaromaten, gegebenenfalls auch über ein Ringstickstoffatom des Heteroaromaten, verknüpft ist. Beispielsweise seien genannt: Pyridyl, Pyridyl-N-oxid, Pyrimidyl, Pyridazinyl, Pyrazinyl, Thienyl, Furyl, Pyrrolyl, Pyrazolyl, 10 Imidazolyl, Triazolyl, Thiazolyl, Oxazolyl, Oxdiazolyl, Isoxazolyl, Benzofuranyl, Benzothienyl oder Benzimidazolyl. Aus dieser Definition leiten sich analog die entsprechenden Heteroaromaten mit weniger Heteroatomen wie z.B. mit einem oder 2 Heteroatomen aus der Reihe N, O und/oder S oder geringerer Ringgröße wie z.B. 5oder 6-gliedriges Heteroaryl ab. Im Allgemeinen gilt, dass 5- oder 6-gliedrige aro-15 matische Heterocyclen mit einem oder 2 Heteroatomen aus der Reihe N, O und/oder S bevorzugt sind. Beispielsweise seien genannt: Pyridyl, Pyrimidyl, Pyridazinyl, Furyl, Imidazolyl oder Thienyl.

5- bis 7-gliedriger Heterocyclus steht im Allgemeinen für einen gesättigten oder teilweise ungesättigten, gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe N, O und/oder S. Beispielsweise seien genannt: Tetrahydrofuryl, Pyrrolidinyl, Pyrrolinyl, Dihydropyridinyl, Piperidinyl, Piperazinyl, Morpholinyl, Thiomorpholinyl, Hexahydropyranyl. Aus dieser Definition leiten sich analog die entsprechenden Heterocyclen mit weniger Heteroatomen wie z.B. mit einem oder 2 Heteroatomen aus der Reihe N, O und/oder S oder geringerer Ringgröße wie z.B. 5-oder 6-gliedriges Heterocyclyl ab.Bevorzugt sind gesättigte Heterocyclen mit bis zu 2 Heteroatomen aus der Reihe N, O und/oder S, insbesondere Piperidinyl, Piperazinyl, Morpholinyl und Pyrrolidinyl.

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I),

worin

R¹ und R² an benachbarte Phenylringatome gebunden sind und mit den beiden Ringkohlenstoffatomen gemeinsam einen 5- bis 7-gliedrigen gesättigten Ring bilden, der ein oder zwei Heteroatome aus der Reihe N und/oder O enthalten kann und der ein- oder zweifach, unabhängig voneinander, durch Methyl, das seinerseits durch Hydroxy, (C₁-C₄)-Alkoxy oder Phenyl substituiert sein kann, Fluor oder Chlor substituiert sein kann,

R³ Wasserstoff oder Chlor bedeutet

und

15

20

R⁴ (C₂-C₄)-Alkenyl oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet, wobei Alkyl bis zu zweifach, unabhängig voneinander, durch Halogen, Trifluormethyl, Trifluormethylthio, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, Hydroxy, -CO-NH-R⁶, (C₁-C₄)-Alkoxy, (C₁-C₄)-Alkoxy-carbonyl, (C₂-C₄)-Alkenyl, (C₆-C₁₀)-Aryl oder 5- oder 6-gliedriges Heteroaryl mit bis zu drei Heteroatomen aus der Reihe N, O und/oder S substituiert sein kann,

wobei

25

Aryl und Heteroaryl ihrerseits bis zu dreifach, unabhängig voneinander, durch Halogen, Trifluormethyl, (C₁-C₄)-Alkyl, das seinerseits durch Carboxyl oder (C₁-C₄)-Alkoxycarbonyl substituiert sein kann, (C₁-C₄)-Alkoxy, Carboxyl, (C₁-C₄)-Alkoxycarbonyl, Nitro, Cyano oder Hydroxy substituiert sein können,

30

und

R⁶ Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet,

und ihre Salze, Hydrate, Hydrate der Salze und Solvate.

5

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I),

worin

10 R¹ und R² an benachbarte Phenylringatome gebunden sind und für eine Gruppe

15 R³ Wasserstoff bedeutet

und

Propenyl, Methyl, Ethyl oder n-Propyl bedeutet, wobei die Alkylreste ihrerseits bis zu zweifach, unabhängig voneinander, durch Hydroxy, Methoxy, Trifluormethyl, Trifluormethylthio, Fluor, Imidazolyl, Pyridyl, Phenyl, das seinerseits wiederum durch Fluor, Cyano, Nitro, Methoxy, Methoxycarbonyl (-C(O)-O-CH₃) oder Methoxycarbonylmethyl (-CH₂-C(O)-O-CH₃) substituiert sein kann, Methoxycarbonyl (-C(O)-O-CH₃), Amido (-C(O)-NH₂) oder N-Methylamido (-C(O)-NH-CH₃) substituiert sein können,

und ihre Salze, Hydrate, Hydrate der Salze und Solvate.

Ebenfalls besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I), worin R¹ und R² an benachbarte Phenylringatome gebunden sind, die sich in para und meta-Position zur Anknüpfungsstelle des Pyridinrings befinden.

5

Ebenfalls besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I),

worin

10 R¹ und R² an benachbarte Phenylringatome gebunden sind und für eine Gruppe

R³ Wasserstoff bedeutet,

und

15

20

 \mathbb{R}^4 Propenyl, Methyl, Ethyl oder n-Propyl bedeutet, wobei die Alkylreste ihrerseits bis zu zweifach, unabhängig voneinander, durch Hydroxy, Methoxy, Trifluormethyl, Trifluormethylthio, Fluor, Imidazolyl, gegebenenfalls durch Methyl substituiertes Thiazolyl, Pyridyl, Phenyl, das seinerseits wiederum durch Fluor, Cyano, Nitro, Methoxy, Methoxycarbonyl $(-C(O)-O-CH_3)$ Methoxycarbonylmethyl oder $(-CH_2-C(O)-O-CH_3)$ substituiert sein kann, Methoxycarbonyl (-C(O)-O-CH₃), Amido (-C(O)-NH₂) oder N-Methylamido (-C(O)-NH-CH₃) substituiert sein können,

und ihre Salze, Hydrate, Hydrate der Salze und Solvate.

Ebenfalls besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I),

5 worin

R¹ und R² an benachbarte Phenylringatome gebunden sind und für eine Gruppe

10

R³ Wasserstoff bedeutet,

und

 R^4

15

Methyl, Ethyl oder n-Propyl bedeutet, wobei die Alkylreste ihrerseits bis zu zweifach, unabhängig voneinander, durch Hydroxy, Trifluormethyl, Trifluormethylthio, Fluor, Imidazolyl, gegebenenfalls durch Methyl substituiertes Thiazolyl, Phenyl, das seinerseits wiederum durch Cyano, Nitro, Methoxycarbonyl (-C(O)-O-CH₃) oder Methoxycarbonylmethyl (-CH₂-C(O)-O-CH₃) substituiert ist, oder Amido (-C(O)-NH₂) substituiert sein können,

und ihre Salze, Hydrate, Hydrate der Salze und Solvate.

25

20

Ebenfalls besonders bevorzugt sind die Verbindungen der Beispiele 1, 3, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 13, 14, 18, 19, 22, 24, 26, 28, 29, 30, 31, 33, 34, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43,

44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54 und ihre Salze, Hydrate, Hydrate der Salze und Solvate.

Die oben aufgeführten allgemeinen oder in Vorzugsbereichen aufgeführten Restedefinitionen bzw. Erläuterungen können untereinander, also auch zwischen den jeweiligen Bereichen und Vorzugsbereichen, beliebig kombiniert werden. Sie gelten für die Endprodukte sowie für die Vor- und Zwischenprodukte entsprechend.

Die vorliegende Erfindung betrifft weiterhin ein Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel (I), dadurch gekennzeichnet, dass man

Verbindungen der Formel (II)

$$R^{1}$$
 R^{2}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{4

15

5

10

in welcher

die Reste R¹, R² und R³ die oben angegebene Bedeutung haben,

in einem Lösemittel, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base, mit Verbindungen der Formel (III)

$$R^4$$
-X (III),

in welcher

R⁴ die oben angegebene Bedeutung hat und

X für eine Abgangsgruppe wie beispielsweise Halogen, insbesondere Chlor, Brom oder Iod, oder Mesylat, Tosylat, Triflat oder 1-Imidazolyl steht,

5 umsetzt.

15

20

25

Das zuvor beschriebene Verfahren kann durch folgendes Formelschema beispielhaft erläutert werden:

Als Lösemittel für das erfindungsgemäße Verfahren eignen sich alle organischen Lösemittel, die unter den Reaktionsbedingungen inert sind. Hierzu gehören Alkohole wie Methanol, Ethanol und Isopropanol, Ketone wie Aceton und Methylethylketon, acyclische und cyclische Ether wie Diethylether und Tetrahydrofuran, Ester wie Essigsäureethylester oder Essigsäurebutylester, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol, Toluol, Hexan oder Cyclohexan, Dimethylformamid, Acetonitril, Pyridin, Dimethylsulfoxid (DMSO), chlorierte Kohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, Chlorbenzol oder Dichlorethan. Wasser ist als Lösemittel ebenso geeignet. Bevorzugt ist Dimethylformamid. Ebenso ist es möglich, Gemische der zuvor genannten Lösemittel einzusetzen.

Als Basen eignen sich die üblichen anorganischen oder organischen Basen. Hierzu gehören bevorzugt Alkalihydroxide wie beispielsweise Natrium- oder Kalium-hydroxid oder Alkalicarbonate wie Natrium- oder Kaliumcarbonat oder Natrium-

oder Kaliumhydrogencarbonat oder Natrium- oder Kaliummethanolat oder Natriumoder Kaliumethanolat oder Kalium-tert.-butylat oder aber Amide wie Natriumamid,
Lithium-bis-(trimethylsilyl)amid oder Lithiumdiisopropylamid oder metallorganische Verbindungen wie Butyllithium oder Phenyllithium oder aber auch Amine wie
Triethylamin und Pyridin. Bevorzugt sind die Alkalicarbonate oder -hydrogencarbonate, insbesondere Natriumcarbonat oder Natriumhydrogencarbonat.

Die Base kann hierbei in einer Menge von 1 bis 10 Mol, bevorzugt von 1 bis 5 Mol, insbesondere 1 bis 4 Mol, bezogen auf 1 Mol der Verbindungen der Formel (II) eingesetzt werden.

Die Reaktion erfolgt im Allgemeinen in einem Temperaturbereich von -78°C bis +120°C, bevorzugt im Bereich von -78°C bis +40°C, insbesondere bei Raumtemperatur.

15

25

30

10

5

Die Umsetzung kann bei normalem, erhöhtem oder erniedrigtem Druck durchgeführt werden (z.B. im Bereich von 0,5 bis 5 bar). Im Allgemeinen arbeitet man bei Normaldruck.

Verbindungen der Formel (III) sind kommerziell erhältlich, dem Fachmann bekannt oder nach literaturüblichen Methoden herstellbar.

Verbindungen der Formel (II) sind dem Fachmann bekannt oder nach literaturüblichen Methoden herstellbar. Insbesondere kann auf die folgenden Druckschriften verwiesen werden, deren jeweiliger Inhalt durch Bezugnahme eingeschlossen wird:

- Dyachenko et al., Russian Journal of Chemistry, Vol. 33, No. 7, 1997,
 Seiten 1014-1017 und Vol. 34, No. 4, 1998, Seiten 557-563;
- Dyachenko et al., Chemistry of Heterocyclic Compounds, Vol. 34, No. 2, 1998, Seiten 188-194;

- Qintela et al., European Journal of Medicinal Chemistry, Vol. 33, 1998, Seiten 887-897;
- Kandeel et al., Zeitschrift für Naturforschung 42b, 107-111 (1987).
- Verbindungen der Formel (II) können darüber hinaus beispielsweise auch aus Verbindungen der Formel (IV) durch Umsetzung mit einem Alkalisulfid hergestellt werden.

Diese Herstellungsmethode kann durch folgendes Formelschema beispielhaft erläutert werden:

$$R^1$$
 R^2
 R^3
 R^3

Als Alkalisulfid wird vorzugsweise Natriumsulfid in einer Menge von 1 bis 10 Mol, bevorzugt 1 bis 5 Mol, insbesondere 1 bis 4 Mol, bezogen auf 1 Mol der Verbindungen der Formel (IV) eingesetzt.

Als Lösungsmittel geeignet sind alle organischen Lösungsmittel, die unter den Reaktionsbedingungen inert sind. Hierzu gehören N,N-Dimethylformamid, N-Methylpyrrolidinon, Pyridin und Acetonitril. Bevorzugt ist N,N-Dimethylformamid. Ebenso ist es möglich, Gemische der zuvor genannten Lösungsmittel einzusetzen.

Die Reaktion erfolgt im Allgemeinen in einem Temperaturbereich von +20°C bis +150°C, bevorzugt im Bereich von +20°C bis +120°C, insbesondere bei +60°C bis +100°C.

Die Umsetzung kann bei normalem, erhöhtem oder erniedrigtem Druck durchgeführt werden (z.B. im Bereich von 0,5 bis 5 bar). Im Allgemeinen arbeitet man bei Normaldruck.

Verbindungen der Formel (IV) sind dem Fachmann bekannt oder nach üblichen, literaturbekannten Methoden herstellbar. Insbesondere kann auf die Druckschrift Kambe et al., Synthesis, 531 (1981) verwiesen werden, deren Inhalt durch Bezugnahme eingeschlossen wird.

Überraschenderweise zeigen die Verbindungen der Formel (I) ein nicht vorhersehbares pharmakologisches Wirkspektrum und sind daher insbesondere zur Prophylaxe und/oder Behandlung von Erkrankungen geeignet.

15

20

25

30

Die Verbindungen der Formel (I) sind zur Prophylaxe und/oder Behandlung einer ganzen Reihe von Erkrankungen geeignet, so beispielsweise insbesondere von Erkrankungen des Herzkreislaufsystems (kardiovaskulären Erkrankungen).

Im Sinne der vorliegenden Erfindung sind unter Erkrankungen des Herz-Kreislauf-Systems bzw. kardiovaskulären Erkrankungen beispielsweise insbesondere die folgenden Erkrankungen zu verstehen: Koronare Herzkrankheit, Hypertonie (Bluthochdruck), Restenose wie z.B. Restenose nach Ballondilatation von peripheren Blutgefäßen, Arteriosklerose, Tachykardien, Arrhythmien, periphere und kardiale Gefäßerkrankungen, stabile und instabile Angina pectoris und Vorhofflimmern.

Weiterhin eignen sich die Verbindungen der Formel (I) beispielsweise insbesondere auch zur Reduktion des von einem Infarkt betroffenen Myokardbereichs.

Des weiteren eignen sich die Verbindungen der Formel (I) beispielsweise insbesondere zur Prophylaxe und/oder Behandlung von thromboembolischen Erkrankungen und Ischämien wie Myokardinfarkt, Hirnschlag und transitorischen ischämischen Attacken.

5

Weitere Indikationsgebiete, für das sich die Verbindungen der Formel (I) eignen, sind beispielsweise insbesondere die Prophylaxe und/oder Behandlung von Erkrankungen des Urogenitalbereiches, wie z.B. Reizblase, erektile Dysfunktion und weibliche sexuelle Dysfunktion, daneben aber auch die Prophylaxe und/oder Behandlung von inflammatorischen Erkrankungen, wie z.B. Asthma und entzündlichen Dermatosen, von neuroinflammatorischen Erkrankungen des Zentralnervensystems, wie beispielsweise Zustände nach Hirninfarkt, der Alzheimer-Erkrankung, weiterhin auch von neurodegenerative Erkrankungen wie der Parkinson-Erkrankung, sowie von Schmerzzuständen und Krebs.

15

10

Ein weiteres Indikationsgebiet sind beispielsweise insbesondere die Prophylaxe und/oder Behandlung von Erkrankungen der Atemwege wie beispielsweise Asthma, chronische Bronchitis, Lungenemphysem, Bronchiektasen, zystische Fibrose (Mukoviszidose) und pulmonale Hypertonie.

20

Des weiteren kommen die Verbindungen der Formel (I) auch beispielsweise insbesondere für die Prophylaxe und/oder Behandlung von Leberfibrose und Leberzirrhose in Betracht.

25

Schließlich kommen die Verbindungen der Formel (I) beispielsweise insbesondere auch für die Prophylaxe und/oder Behandlung von Diabetes, insbesondere Diabetes mellitus, in Betracht.

30

Die vorliegende Erfindung betrifft auch die Verwendung der Substanzen der Formel (I) zur Herstellung von Arzneimitteln und pharmazeutischen Zusammensetzungen zur Prophylaxe und/oder Behandlung der zuvor genannten Krankheitsbilder.

Die vorliegende Erfindung betrifft weiterhin ein Verfahren zur Prophylaxe und/oder Behandlung der zuvor genannten Krankheitsbilder mit den Substanzen der Formel (I).

5

10

Die pharmazeutische Wirksamkeit der zuvor genannten Verbindungen der Formel (I) lässt sich durch ihre Wirkung als selektive Liganden an einzelnen oder mehreren Subtypen der Adenosin-Rezeptoren, insbesondere als selektive Liganden an Adenosin-A1-, Adenosin-A2a- und/oder Adenosin-A2b-Rezeptoren, vorzugsweise als selektive Liganden an Adenosin-A1- und/oder Adenosin-A2b-Rezeptoren erklären.

Als "selektiv" werden im Rahmen der vorliegenden Erfindung solche Adenosinrezeptor-Liganden bezeichnet, bei denen einerseits eine deutliche Wirkung an einem
oder mehreren Adenosin-Rezeptor-Subtypen und andererseits keine oder eine deutlich schwächere Wirkung an einem oder mehreren anderen Adenosin-RezeptorSubtypen zu beobachten ist, wobei bezüglich der Testmethoden für die Wirk-Selektivität Bezug genommen wird auf die im Abschnitt A. II. beschriebenen Testmethoden.

20

15

Ein Vorteil der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) ist, dass sie gegenüber Adenosinrezeptor-Liganden des Standes der Technik selektiver wirken.

2.5

Insbesondere wirken Verbindungen der Formel (I), worin R¹ und R² für eine Gruppe –O-CH₂-O-, –O-CH₂-CH₂-O- oder –O-CH(CH₂OH)-CH₂-O- stehen, im Allgemeinen agonistisch an Adenosin-A1-Rezeptoren.

25

Insbesondere wirken Verbindungen der Formel (I), worin R¹ und R² für eine Gruppe –O-CF₂-O- stehen, im Allgemeinen antagonistisch an Adenosin-A1-Rezeptoren.

30

Die Rezeptorselektivität kann bestimmt werden durch die biochemische Messung des intrazellulären Botenstoffes cAMP in den transfizierten Zellen, die spezifisch nur einen Subtyp der Adenosinrezeptoren exprimieren. Im Falle von A2a- bzw. A2b-Agonisten (Kopplung bevorzugt über Gs-Proteine) wird dabei ein Anstieg des intrazellulären cAMP-Gehaltes, im Falle von A2a- bzw.A2b-Antagonisten eine Abnahme des intrazellulären cAMP-Gehaltes nach Vorstimulation mit Adenosin oder Adenosin ähnlichen Substanzen beobachtet (siehe Druckschriften B. Kull, G. Arslan, C. Nilsson, C. Owman, A. Lorenzen, U. Schwabe, B.B. Fredholm, "Differences in the order of potency for agonists but not antagonists at human and rat adenosine A2A receptors", Biochem. Pharmacol., 57 (1999) Seiten 65-75; und S.P. Alexander, J. Cooper, J. Shine, S.J. Hill, "Characterization of the human brain putative A2B adenosine receptor expressed in Chinese hamster ovary (CHO.A2B4) cells", Br. J. Pharmacol., 119 (1996) Seiten 1286-90, deren jeweilige Offenbarung hiermit durch Bezugnahme eingeschlossen ist). Entsprechend führen A1-Agonisten (Kopplung bevorzugt über Gi-Proteine) zu einer Abnahme und A1-Antagonisten zu einem Anstieg im cAMP-Gehalt.

15

10

5

So eignen sich Verbindungen der Formel (I), die selektiv an Adenosin-A1-Rezeptoren binden, bevorzugt zur Myokard-Protektion und zur Prophylaxe und/oder Behandlung von Tachykardien, Vorhof-Arrhythmien, Herzinsuffizienz, Herzinfarkt, akutem Nierenversagen, Diabetes, sowie von Schmerzzuständen.

20

Verbindungen der Formel (I), die selektiv an Adenosin-A2a-Rezeptoren binden, sind bevorzugt zur Prophylaxe und/oder Behandlung von thrombo-embolischen Erkrankungen, von neurodegenerativen Erkrankungen wie Morbus Parkinson sowie zur Wundheilung geeignet.

25

30

Verbindungen der Formel (I), die selektiv an Adenosin-A2b-Rezeptoren binden, eignen sich bevorzugt zur Prophylaxe und/oder Therapie der Leberfibrose, des Herzinfarkts, von neuroinflammatorischen Erkrankungen, der Alzheimer-Erkrankung, von urogenitaler Inkontinenz sowie von Atemwegserkrankungen wie beispielsweise Asthma und chronischer Bronchitis.

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Arzneimittel und pharmazeutische Zusammensetzungen, die mindestens eine Verbindung der Formel (I), vorzugsweise zusammen mit einem oder mehreren pharmakologisch unbedenklichen Hilfs- oder Trägerstoffen enthalten, sowie deren Verwendung zu den zuvor genannten Zwecken.

5

10

15

20

25

30

Für die Applikation der Verbindungen der Formel (I) kommen alle üblichen Applikationsformen in Betracht, d.h. also oral, parenteral, inhalativ, nasal, sublingual, rektal, lokal, wie z.B. bei Templaten oder Stents, oder äußerlich wie z.B. transdermal. Bei der parenteralen Applikation sind insbesondere intravenöse, intramuskuläre, subkutane Applikation zu nennen, z.B. als subkutanes Depot. Besonders bevorzugt ist die orale Applikation.

Hierbei können die Wirkstoffe allein oder in Form von Zubereitungen verabreicht werden. Für die orale Applikation eignen sich als Zubereitungen u.a. Tabletten, Kapseln, Pellets, Dragees, Pillen, Granulate, feste und flüssige Aerosole, Sirupe, Emulsionen, Suspensionen und Lösungen. Hierbei muss der Wirkstoff in einer solchen Menge vorliegen, dass eine therapeutische Wirkung erzielt wird. Im Allgemeinen kann der Wirkstoff in einer Konzentration von 0,1 bis 100 Gew.-%, insbesondere 0,5 bis 90 Gew.-%, vorzugsweise 5 bis 80 Gew.-%, vorliegen, d.h. der Wirkstoff sollte in Mengen vorliegen, die ausreichend sind, den angegebenen Dosierungsspielraum zu erreichen.

Zu diesem Zweck können die Wirkstoffe in an sich bekannter Weise in die üblichen Zubereitungen überführt werden. Dies geschieht unter Verwendung inerter, nichttoxischer, pharmazeutisch geeigneter Trägerstoffe, Hilfsstoffe, Lösungsmittel, Vehikel, Emulgatoren und/oder Dispergiermittel.

Als Hilfsstoffe seien beispielsweise aufgeführt: Wasser, nichttoxische organische Lösungsmittel wie z.B. Paraffine, pflanzliche Öle (z.B. Sesamöl), Alkohole (z.B. Ethanol, Glycerin), Glykole (z.B. Polyethylenglykol), feste Trägerstoffe wie natür-

liche oder synthetische Gesteinsmehle (z.B. Talkum oder Silikate), Zucker (z.B. Milchzucker), Emulgiermittel, Dispergiermittel (z.B. Polyvinylpyrrolidon) und Gleitmittel (z.B. Magnesiumsulfat).

Im Falle der oralen Applikation können Tabletten auch allgemein übliche Zusätze wie Natriumcitrat zusammen mit Zuschlagstoffen wie Stärke, Gelatine und dergleichen enthalten. Wässrige Zubereitungen für die orale Applikation können weiterhin mit Geschmacksaufbesserern oder Farbstoffen versetzt werden.

Im Allgemeinen hat es sich als vorteilhaft erwiesen, bei parenteraler Applikation Mengen von etwa 0,1 bis etwa 10 000 μg/kg, vorzugsweise etwa 1 bis etwa 1 000 μg/kg, insbesondere etwa 1 μg/kg bis etwa 100 μg/kg Körpergewicht, zur Erzielung wirksamer Ergebnisse zu verabreichen. Bei oraler Applikation beträgt die Menge etwa 0,1 bis etwa 10 mg/kg, vorzugsweise etwa 0,5 bis etwa 5 mg/kg, insbesondere etwa 1 bis etwa 4 mg/kg Körpergewicht.

In Abhängigkeit von Körpergewicht, Applikationsweg, individuellem Verhalten gegenüber dem Wirkstoff, Art der Zubereitung und Zeitpunkt bzw. Intervall, zu welchem die Applikation erfolgt, kann es gegebenenfalls erforderlich sein, von den genannten Mengen abzuweichen.

20

Die vorliegende Erfindung wird an den folgenden Beispielen veranschaulicht, die die Erfindung jedoch keinesfalls beschränken.

A. Bewertung der physiologischen Wirksamkeit

I. Nachweis der kardiovaskulären Wirkung

5 Langendorff-Herz der Ratte:

Narkotisierten Ratten wird nach Eröffnung des Brustkorbes das Herz entnommen und in eine konventionelle Langendorff-Apparatur eingeführt. Die Koronararterien werden volumenkonstant (10 ml/min) perfundiert und der dabei auftretende Perfusionsdruck wird über einen entsprechenden Druckaufnehmer registriert. Eine Abnahme des Perfusionsdrucks in dieser Anordnung entspricht einer Relaxation der Koronararterien. Gleichzeitig wird über einen in die linke Herzkammer eingeführten Ballon und einen weiteren Druckaufnehmer der Druck gemessen, der vom Herzen während jeder Kontraktion entwickelt wird. Die Frequenz des isoliert schlagenden Herzens wird rechnerisch aus der Anzahl der Kontraktionen pro Zeiteinheit ermittelt.

II. Nachweis der Rezeptorselektivität

a) Adenosin-A1-, A2a-, A2b- und A3-Rezeptorselektivität

20

25

10

15

Zellen der permanenten Linie CHO (Chinese Hamster Ovary) werden stabil mit der cDNA für die Adenosin-Rezeptor-Subtypen A1, A2a, A2b und A3 transfiziert. Die Bindung der Substanzen an die A2a- oder A2b-Rezeptorsubtypen wird bestimmt durch Messung des intrazellulären cAMP-Gehaltes in diesen Zellen mit einem konventionellen radioimmunologischen Assay (cAMP-RIA).

30

Im Falle der Wirkung der Substanzen als Agonisten kommt es als Ausdruck der Bindung der Substanzen zu einem Anstieg des intrazellulären cAMP-Gehaltes. Als Referenzverbindung dient in diesen Experimenten die Adenosin-analoge Verbindung NECA (5-N-Ethylcarboxamido-adenosin), die nicht selektiv, aber mit hoher Affinität an alle Adenosin-Rezeptor-Subtypen bindet und eine agonistische Wirkung besitzt

(Klotz, K.N., Hessling, J., Hegler, J., Owman, C., Kull, B., Fredholm, B.B., Lohse, M.J., Comparative pharmacology of human adenosine receptor subtypes - characterization of stably transfected receptors in CHO cells, Naunyn Schmiedebergs Arch Pharmacol, 357 (1998), 1-9).

5

10

15

20

Die Adenosin-Rezeptoren A1 und A3 sind an ein Gi-Protein gekoppelt, d.h. eine Stimulation dieser Rezeptoren führt zu einer Inhibition der Adenylatcyclase und somit zu einer Senkung des intrazellulären cAMP-Spiegels. Zur Identifizierung von A1/A3-Rezeptor-Agonisten wird die Adenylatcyclase mit Forskolin stimuliert. Eine zusätzliche Stimulation der A1/A3-Rezeptoren hemmt jedoch die Adenylatcyclase, so dass A1/A3-Rezeptor-Agonisten über einen vergleichsweise geringen Gehalt der Zelle an cAMP detektiert werden können.

Für den Nachweis einer antagonistischen Wirkung an Adenosin-Rezeptoren werden die mit dem entsprechenden Rezeptor transfizierten, rekombinanten Zellen mit NECA vorstimuliert und die Wirkung der Substanzen auf eine Reduktion des intrazellulären cAMP-Gehalts durch diese Vorstimulation untersucht. Als Referenzverbindung dient in diesen Experimenten XAC (xanthine amine congener), die nicht selektiv, aber mit hoher Affinität an alle Adenosinrezeptor-Subtypen bindet und eine antagonistische Wirkung besitzt (Müller, C.E., Stein, B., Adenosine receptor antagonists: structures and potential therapeutic applications, Current Pharmaceutical Design, 2 (1996), 501-530).

b) Adenosin-A1-, A2a-, A2b- Rezeptorselektivität

25

30

Zellen der permanenten Linie CHO (Chinese Hamster Ovary) werden stabil mit der cDNA für die Adenosin-Rezeptor-Subtypen A1, A2a, A2b transfiziert. Die Adenosin A1 Rezeptoren sind über G_i-Proteine und die Adenosin A2a und A2b Rezeptoren über Gs-Proteine an die Adenylateyelase gekoppelt. Entsprechend wird die cAMP-Bildung in der Zelle inhibiert bzw. stimuliert. Über einen cAMP-abhängigen Promotor wird danach die Expression der Luziferase moduliert. Der Luciferase-Test

wird mit dem Ziel hoher Sensitivität und Reproduzierbarkeit, geringer Varianz und guter Eignung für die Durchführung auf einem Robotersystem optimiert durch Variation mehrerer Testparameter, wie z.B. Zelldichte, Dauer der Anzuchtphase und der Testinkubation, Forskolin-Konzentration, Medium-Zusammensetzung. Zur pharmakologischen Charakterisierung der Zellen und zum Roboter-gestützten Substanztest-Screening wird das folgende Testprotokoll verwendet:

5

10

15

20

Die Stammkulturen wird in DMEM/F12 Medium mit 10 % FCS (fötales Kälberserum) bei 37°C unter 5 % CO₂ gezüchtet und jeweils nach 2-3 Tagen 1:10 gesplittet. Testkulturen werden von 1000 bis 3000 Zellen pro Napf in 384-well Platten ausgesät und ca. 48 Stunden bei 37°C angezogen. Dann wird das Medium durch eine physiologische Kochsalzlösung (130 mM NaCl, 5 mM KCl, 2 mM CaCl₂, 20 mM HEPES, 1 mM MgCl₂•6H₂O, 5 mM NaHCO₃, pH 7,4) ersetzt. Die in DMSO gelösten Substanzen werden 3 mal 1:10 mit dieser physiologischen Kochsalzlösung verdünnt und zu den Testkulturen pipettiert (maximale DMSO-Endkonzentration im Testansatz: 0,5 %) So erhält man Substanzendkonzentrationen von beispielsweise 5 μM bis 5 nM. 10 Minuten später wird Forskolin zu den A1 Zellen zugegeben und anschließend werden alle Kulturen für 4 Stunden bei 37°C inkubiert. Danach wird zu den Testkulturen 35 µl Lösung, bestehend zu 50 % aus Lysereagenz (30 mM di-Natriumhydrogenphosphat, 10 % Glycerin, 3 % TritonX100, 25 mM TrisHCl, 2 mM Dithiotreitol (DTT), pH 7,8) und zu 50 % aus Luciferase Substrat Lösung (2,5 mM ATP, 0,5 mM Luciferin, 0,1 mM Coenzym A, 10 mM Tricin, 1,35 mM MgSO₄, 15 mM DTT, pH 7,8) zugegeben, ca. 1 Minute geschüttelt und die Luciferase-Aktivität mit einem Kamerasystem gemessen.

1:

B. Ausführungsbeispiele

Verwendete Abkürzungen:

DMSO Dimethylsulfoxid

d. Th. der Theorie

HPLC Hochdruck-, Hochleistungsflüssigchromatographie

NMR Kernresonanzspektroskopie

DMF Dimethylformamid

i. V. im Vakuum

5

Beispiel 1

2-Amino-4-(1,3-benzodioxol-5-yl)-6-(2-hydroxyethyl)sulfanyl-3,5-pyridin-dicarbonitril

10

15

75 mg (0,19 mmol) 2-Amino-4-(1,3-benzodioxol-5-yl)-6-sulfanyl-3,5-pyridindicarbonitril [hergestellt analog zu Dyachenko et al., Russian Journal of Chemistry 33 (7), 1014-1017 (1997); 34 (4), 557-563 (1998)] werden in 1 ml DMF zusammen mit 47 mg (0,38 mmol) 2-Bromethanol und 63 mg (0,75 mmol) Natriumhydrogencarbonat über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Dann wird Wasser zugegeben und das ausgefallene Produkt abgesaugt und i.V. getrocknet.

Ausbeute: 55 mg (85,8 % d. Th.)

Massenspektrum: gesuchte Molmasse 340, gefunden $[M+H]^+=341$ 1 H-NMR-Spektrum [DMSO-d₆]: $\delta=3,4$ [2H] tr; 3,65 [2H] q; 5,0 [1H] tr; 6,15 [2H] s; 7,0 - 7,2 [3H] m; 7,8 - 8,2 [2H] s breit.

5 <u>Beispiel 2</u>

2-Amino-4-(1,3-benzodioxol-5-yl)-6-(benzylsulfanyl)-3,5-pyridindicarbonitril

Die Umsetzung wurde analog zu Beispiel 1 durchgeführt.

Ausbeute: 74 mg (100 % d. Th.)

Massenspektrum: gesuchte Molmasse 386, gefunden [M+H]⁺ = 387

¹H-NMR-Spektrum [DMSO-d₆]: $\delta = 4.5$ [2H] s; 6.15 [2H] s; 7.0 - 7.2 [3H] m; 7.3 - 7.6 [5H] m; 7.8 - 8.2 [2H] s breit.

Beispiel 3

2-Amino-4-(2,2-difluoro-1,3-benzodioxol-5-yl)-6-[(2-pyridinylmethyl)sulfanyl]-3,5-pyridindicarbonitril

Die Umsetzung wurde analog zu Beispiel 1 durchgeführt.

Ausbeute: 50 mg (79 % d. Th.)

Massenspektrum: gesuchte Molmasse 423, gefunden [M+H]⁺= 424

¹H-NMR-Spektrum [DMSO-d₆]: δ = 4,6 [2H] s; 6,8 [1H] m; 6,95 [1H] dd; 7,6 - 7,8 [4H] m; 7,9 - 8,4 [2H] s breit; 8,55 [1H] d.

Beispiel 4

2-Amino-6-(benzylsulfanyl)-4-(2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl)-3,5-pyridin-

15 dicarbonitril

100 mg (0,32 mmol) 2-Amino-6-sulfanyl-4-(2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl)-3,5-pyridindicarbonitril [hergestellt analog zu Dyachenko et al., Russian Journal of Chemistry 33 (7), 1014-1017 (1997); 34 (4), 557-563 (1998)] werden in 2 ml DMF zusammen mit 110 mg (0,64 mmol) Benzylbromid und 108 mg (1,29 mmol) Natriumhydrogencarbonat 5,5 h bei Raumtemperatur gerührt. Dann wird Wasser zugegeben und dreimal mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Magnesiumsulfat getrocknet und i.V. eingedampft. Der Rückstand wird in Diethylether aufgenommen und ergibt nach erneutem Eindampfen kristallines Produkt.

10 Ausbeute: 106 mg (82 % d. Th.)

Massenspektrum: gesuchte Molmasse 400, gefunden $[M+H]^+=401$ ¹H-NMR-Spektrum [DMSO-d₆]: $\delta=4,3$ [4H] m; 4,5 [2H] s; 6,9 - 7,1 [3H] m; 7,2 - 7, 4 [3H] m; 7,5 [2H] m; 7,8 - 8,2 [2H] s breit.

15 <u>Beispiel 5</u>

5

2-Amino-6-((2-hydroxyethyl)sulfanyl)-4-(2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl)-3,5-pyridindicarbonitril

20

25

Die Umsetzung wurde analog zu Beispiel 1 durchgeführt.

Ausbeute: 15 mg (13 % d. Th.)

Massenspektrum: gesuchte Molmasse 354, gefunden [M+H]⁺ = 355

¹H-NMR-Spektrum [DMSO-d₆]: $\delta = 3,4$ [2H] tr; 3,65 [2H] q; 4,3 [4H] s; 5,0 [1H] tr; 7,0 - 7,1 [3H] m; 7,8 - 8,1 [2H] s breit.

Beispiel 6

5

10

2-Amino-6-[(2-hydroxyethyl)sulfanyl]-4-[2-(hydroxymethyl)-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl]-3,5-pyridindicarbonitril

30 mg (0,09 mmol) 2-Amino-6-sulfanyl-4-[2-(hydroxymethyl)-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl]-3,5-pyridindicarbonitril [hergestellt analog zu Dyachenko et al., Russian Journal of Chemistry 33 (7), 1014-1017 (1997); 34 (4), 557-563 (1998)] werden in 1,5 ml DMF zusammen mit 22 mg (0,18 mmol) 2-Hydroxyethylbromid und 29 mg (0,35 mmol) Natriumhydrogencarbonat über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionslösung wird direkt durch präparative HPLC an Reversed Phase-Kieselgel gereinigt.

Ausbeute: 2,1 mg (6 % d. Th.)

15 Massenspektrum: gesuchte Molmasse 384, gefunden $[M+H]^+=385$ ¹H-NMR-Spektrum [DMSO-d₆]: $\delta=3,3$ [2H] tr; 3,65 [4H] m; 4,05 [1H] dd; 4,3 [1H] m; 4,4 [1H] dd; 5,0 [1H] tr; 5,15 [1H] trm; 7,0 - 7,1 [3H] m; 7,8 - 8,1 [2H] s breit.

Beispiel 7

2-Amino-6-[benzylsulfanyl]-4-[2-(hydroxymethyl)-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-6-yl]-3,5-pyridindicarbonitril

5

Die Umsetzung wurde analog zu Beispiel 6 durchgeführt.

Ausbeute: 4,6 mg (12 % d. Th.)

Massenspektrum: gesuchte Molmasse 430, gefunden [M+H]⁺ = 431

¹H-NMR-Spektrum [DMSO-d₆]: δ = 3,7 [2H] m; 4,05 [1H] dd; 4,3 [1H] m; 4,4 [1H] dd; 4,5 [2H] s; 5,1 [1H] tr; 7,0 - 7,1 [3H] m; 7,2-7,6 [5H] m; 7,8 - 8,1 [2H] s breit.

Die in der folgenden Tabelle aufgeführten Verbindungen (Beispiel 8 bis 54) werden analog hergestellt. Die Identität der Verbindungen wird durch LC-MS nachgewiesen.

Beispiel Nr.	Struktur	gesuchte Molmasse	gefundenes [M+H]+
8	N H ₂ N N	411	412
9	OH NH ₂	397	398
10	N H ₂ N N S	431	432
11	N N N S N N N N N N N N N N N N N N N N	376	377

Beispiel Nr.	Struktur	gesuchte Molmasse	gefundenes [M+H]+
12	N N CH ₃	368	369
13	H ₂ N N	390	391
14	H ₂ N N S N H	376	377
15	N N N S N	387	388

Beispiel Nr.	Struktur	gesuchte Molmasse	gefundenes [M+H]+
16	N H ₂ N N S CH ₃	367	368
17	H ₂ N N S	387	388
18	N N N N S F F	424	425
19	N N N N N N N N N N N	422	423

Beispiel Nr.	Struktur	gesuchte Molmasse	gefundenes [M+H]+
20	N H ₂ N N S	401	402
21	N N N N N S CH ₃	354	355
22	H_2N N S CH_3	354	355
23	N N CH ₂	336	337

Beispiel Nr.	Struktur	gesuchte Molmasse	gefundenes [M+H]+
24	N N S F	342	343
25	N N N S N	387	388
26	CI N N S N N N N N N N N N N N N N N N N	411	412
27	N H ₂ N N S	404	405

Beispiel Nr.	Struktur	gesuchte Molmasse	gefundenes [M+H]+
28	N CH ₃	458	459
29	F H ₂ N	356	357
30	N O N O N O N O N O N O N O N O N O N O	431	432
31	N N N N N N N N N N N N N	367	368

Beispiel Nr.	Struktur	gesuchte Molmasse	gefundenes [M+H]+
32	H ₂ N N S CH ₃	324	325
33	N N N N N N N N N N N N	353	354
34	N F F F F	392	393
35	N N O CH ₃	368	369

Beispiel Nr.	Struktur	gesuchte Molmasse	gefundenes [M+H]+
36	H_2N	. 385	386
37	H ₂ N N S N HN	376	377
38	O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	384	385
39	N N OH	336	337

Beispiel Nr.	Struktur	gesuchte Molmasse	gefundenes [M+H]+
40	N O N OH N S OH	340	341
41	O O O O O O CH ₃	398	399
42	F O O N N N N N N	412	413
43	F O N N N N N N N N N N N N	412	413

Beispiel Nr.	Struktur	gesuchte Molmasse	gefundenes [M+H]+
44	F O N N N N S CH ₃	390	391
45	F O N N N N S OH CH ₃	390	391
46	N N S N S	386	387

Beispiel Nr.	Struktur	gesuchte Molmasse	gefundenes [M+H]+
47	F O O N N N N N S	422	423
48	OH N N N N N N N	429	430
49	OH N N N N S N	449	450

Beispiel Nr.	Struktur	gesuchte Molmasse	gefundenes [M+H]+
50	OH N N N N N N N	429	430
51	N N N N N N N N N N	405	406
52	N N N S OH	382	383

Beispiel Nr.	Struktur	gesuchte Molmasse	gefundenes [M+H]+
53	N H ₂ N N	382	383
54	H ₂ N N	415	416

Patentansprüche

1. Verbindungen der Formel (I)

$$R^{1}$$
 R^{2}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{4}

5

worin

 R^3

10

R¹ und R² an benachbarte Phenylringatome gebunden sind und mit den beiden Ringkohlenstoffatomen gemeinsam einen 5- bis 7-gliedrigen gesättigten oder partiell ungesättigten Ring bilden, der ein oder zwei Heteroatome aus der Reihe N, O und/oder S enthalten kann und der ein- oder zweifach, unabhängig voneinander, durch (C1-C4)-Alkyl, das seinerseits durch Hydroxy, (C₁-C₄)-Alkoxy oder Phenyl substituiert sein kann, Cyano, Halogen oder Oxo substituiert sein kann,

15

20

Hydroxy, (C_1-C_4) -Alkoxy, (C_3-C_7) -Cycloalkyl, (C_2-C_4) -Alkenyl, (C₂-C₄)-Alkinyl, Halogen oder (C₆-C₁₀)-Aryloxy substituiert sein kann, (C₆-C₁₀)-Aryl, das bis zu dreifach, unabhängig voneinander, durch Halogen, Nitro, (C₁-C₄)-Alkoxy, Carboxyl, (C₁-C₄)-Alkoxycarbonyl oder Mono- oder Di-(C1-C4)-alkylamino substituiert sein kann, (C₁-C₈)-Alkoxy, das durch Hydroxy, (C₁-C₄)-Alkoxy, (C₃-C₆)-Cycloalkyl, (C₂-C₄)-Alkenyl, (C₆-C₁₀)-Aryl, 5- bis 10-gliedriges Heteroaryl mit bis zu drei Heteroatomen aus der Reihe N, O und/oder

(C₁-C₈)-Alkyl, das bis zu dreifach, unabhängig voneinander, durch

S, (C₆-C₁₀)-Aryloxy, Halogen, Cyano, (C₁-C₄)-Alkoxycarbonyl, Amino oder Mono- oder Di-(C₁-C₄)-alkylamino substituiert sein kann, Wasserstoff, Hydroxy, Halogen, Nitro, Cyano oder -NH-C(O)- R⁵ bedeutet,

5

worin

 R^5

10

(C₁-C₈)-Alkyl, das durch Hydroxy oder (C₁-C₄)-Alkoxy substituiert sein kann, (C₃-C₇)-Cycloalkyl oder (C₆-C₁₀)-Aryl, das bis zu dreifach, unabhängig voneinander, durch Halogen, Nitro, (C₁-C₄)-Alkoxy, Carboxyl, (C₁-C₄)-Alkoxycarbonyl oder Mono- oder Di-(C₁-C₄)-alkylamino substituiert sein kann, bedeutet,

15

und

 R^4

20

(C₂-C₄)-Alkenyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl oder (C₁-C₈)-Alkyl bedeutet, wobei Alkyl bis zu dreifach, unabhängig voneinander, durch Halogen, Trifluormethyl, Trifluormethylthio, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, Hydroxy, -CO-NH-R⁶, (C₁-C₄)-Alkoxy, (C₁-C₄)-Alkoxycarbonyl, (C₂-C₄)-Alkenyl, (C₆-C₁₀)-Aryl oder 5- bis 10-gliedriges Heteroaryl mit bis zu drei Heteroatomen und/oder Hetero-Kettenglieder aus der Reihe N, NO (N-Oxid), O und/oder S substituiert sein kann,

25

wobei

Aryl und Heteroaryl ihrerseits bis zu dreifach, unabhängig voneinander, durch Halogen, Trifluormethyl, (C₁-C₄)-Alkyl, das
seinerseits durch Carboxyl oder (C₁-C₄)-Alkoxycarbonyl substituiert sein kann, (C₁-C₄)-Alkoxy, Carboxyl, (C₁-C₄)-Alkoxy-

carbonyl, Amino, Mono- oder Di-(C₁-C₄)-alkylamino, Nitro, Cyano oder Hydroxy substituiert sein können,

und

5

10

20

25

R⁶ Wasserstoff, (C₁-C₈)-Alkyl, das durch Hydroxy oder (C₁-C₄)-Alkoxy substituiert sein kann, (C₃-C₇)-Cycloalkyl oder (C₆-C₁₀)-Aryl, das bis zu dreifach, unabhängig voneinander, durch Halogen, Nitro, (C₁-C₄)-Alkoxy, Carboxyl, (C₁-C₄)-Alkoxycarbonyl oder Mono- oder Di-(C₁-C₄)-alkylamino substituiert sein kann, bedeutet,

und ihre Salze, Hydrate, Hydrate der Salze und Solvate.

15 2. Verbindungen nach Anspruch 1,

worin

R¹ und R² an benachbarte Phenylringatome gebunden sind und mit den beiden Ringkohlenstoffatomen gemeinsam einen 5- bis 7-gliedrigen gesättigten Ring bilden, der ein oder zwei Heteroatome aus der Reihe N und/oder O enthalten kann und der ein- oder zweifach, unabhängig voneinander, durch Methyl, das seinerseits durch Hydroxy, (C₁-C₄)-Alkoxy oder Phenyl substituiert sein kann, Fluor oder Chlor substituiert sein kann,

R³ Wasserstoff oder Chlor bedeutet

und

R⁴ (C₂-C₄)-Alkenyl oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet, wobei Alkyl bis zu zweifach, unabhängig voneinander, durch Halogen, Trifluormethyl, Trifluormethylthio, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, Hydroxy, -CO-NH-R⁶, (C₁-C₄)-Alkoxy, (C₁-C₄)-Alkoxycarbonyl, (C₂-C₄)-Alkenyl, (C₆-C₁₀)-Aryl oder 5- oder 6-gliedriges Heteroaryl mit bis zu drei Heteroatomen aus der Reihe N, O und/oder S substituiert sein kann,

wobei

Aryl und Heteroaryl ihrerseits bis zu dreifach, unabhängig voneinander, durch Halogen, Trifluormethyl, (C₁-C₄)-Alkyl, das seinerseits durch Carboxyl oder (C₁-C₄)-Alkoxycarbonyl substituiert sein kann, (C₁-C₄)-Alkoxy, Carboxyl, (C₁-C₄)-Alkoxycarbonyl, Nitro, Cyano oder Hydroxy substituiert sein können,

15

10

5

und

R⁶ Wasserstoff oder (C₁-C₄)-Alkyl bedeutet,

20

und ihre Salze, Hydrate, Hydrate der Salze und Solvate.

3. Verbindungen nach Anspruch 1,

worin

R¹ und R² an benachbarte Phenylringatome gebunden sind und für eine Gruppe

R³ Wasserstoff bedeutet,

5 und

Propenyl, Methyl, Ethyl oder n-Propyl bedeutet, wobei die Alkylreste ihrerseits bis zu zweifach, unabhängig voneinander, durch Hydroxy, Methoxy, Trifluormethyl, Trifluormethylthio, Fluor, Imidazolyl, Pyridyl, Phenyl, das seinerseits wiederum durch Fluor, Cyano, Nitro, Methoxy, Methoxycarbonyl (-C(O)-O-CH₃) oder Methoxycarbonyl methyl (-CH₂-C(O)-O-CH₃) substituiert sein kann, Methoxycarbonyl (-C(O)-O-CH₃), Amido (-C(O)-NH₂) oder N-Methylamido (-C(O)-NH-CH₃) substituiert sein können,

15

10

und ihre Salze, Hydrate, Hydrate der Salze und Solvate.

4. Verbindungen nach Anspruch 1,

worin 20

R¹ und R² an benachbarte Phenylringatome gebunden sind und für eine Gruppe

R³ Wasserstoff bedeutet,

5 und

10

15

20

 R^4 Propenyl, Methyl, Ethyl oder n-Propyl bedeutet, wobei die Alkylreste ihrerseits bis zu zweifach, unabhängig voneinander, durch Hydroxy, Methoxy, Trifluormethyl, Trifluormethylthio, Fluor, Imidazolyl, gegebenenfalls durch Methyl substituiertes Thiazolyl, Pyridyl, Phenyl, das seinerseits wiederum durch Fluor, Cyano, Nitro, Methoxy, Methoxycarbonyl (-C(O)-O-CH₃) oder Methoxycarbonylmethyl substituiert sein kann, $(-CH_2-C(O)-O-CH_3)$ Methoxycarbonyl $(-C(O)-O-CH_3),$ Amido $(-C(O)-NH_2)$ oder N-Methylamido (-C(O)-NH-CH₃) substituiert sein können,

und ihre Salze, Hydrate, Hydrate der Salze und Solvate.

5. Verbindungen nach Anspruch 1,

worin

R¹ und R² an benachbarte Phenylringatome gebunden sind und für eine Gruppe

R³ Wasserstoff bedeutet,

5 und

10

Methyl, Ethyl oder n-Propyl bedeutet, wobei die Alkylreste ihrerseits bis zu zweifach, unabhängig voneinander, durch Hydroxy, Trifluormethyl, Trifluormethylthio, Fluor, Imidazolyl, gegebenenfalls durch Methyl substituiertes Thiazolyl, Phenyl, das seinerseits wiederum durch Cyano, Nitro, Methoxycarbonyl (-C(O)-O-CH₃) oder Methoxycarbonylmethyl (-CH₂-C(O)-O-CH₃) substituiert ist, oder Amido (-C(O)-NH₂) substituiert sein können,

- und ihre Salze, Hydrate, Hydrate der Salze und Solvate.
 - 6. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel (I), wie in Anspruch 1 definiert, dadurch gekennzeichnet, dass man

Verbindungen der Formel (II)

$$R^{1}$$
 R^{2}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{4

in welcher

die Reste R¹, R² und R³ die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben,

mit Verbindungen der Formel (III)

5

 R^4 -X (III),

in welcher

R⁴ die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat und

X für eine Abgangsgruppe steht,

umsetzt.

15

10

- 7. Verbindungen der Formel (I), wie in Anspruch 1 definiert, zur Prophylaxe und/oder Behandlung von Erkrankungen.
- 8. Zusammensetzung, enthaltend mindestens eine Verbindungen der Formel (I), 20 wie in Anspruch 1 definiert, und mindestens einen weiteren Hilfsstoff.
 - 9. Verwendung von Verbindungen der Formel (I), wie in Anspruch 1 definiert, zur Herstellung von Arzneimitteln zur Prophylaxe und/oder Behandlung von Erkrankungen des Herzkreislaufsystems (kardiovaskulären Erkrankungen).

- 10. Verwendung von Verbindungen der Formel (I), wie in Anspruch 1 definiert, zur Herstellung von Arzneimitteln zur Prophylaxe und/oder Behandlung von Erkrankungen des Urogenitalbereichs und Krebs.
- 30 11. Verwendung von Verbindungen der Formel (I), wie in Anspruch 1 definiert, zur Herstellung von Arzneimitteln zur Prophylaxe und/oder Behandlung von

inflammatorischen und neuroinflammatorischen Erkrankungen, neurodegenerativen Erkrankungen und Schmerzzuständen.

Verwendung von Verbindungen der Formel (I), wie in Anspruch 1 definiert,

zur Herstellung von Arzneimitteln zur Prophylaxe und/oder Behandlung von
Erkrankungen der Atemwege, von Leberfibrose und Leberzirrhose und
Diabetes.

. .

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/EP 02/02998

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07D405/04 C07D405/14 C07D213/85 A61K31/443 A61K31/444 A61K31/4439 A61K31/4418 C07D417/14

A61K31/4433

Relevant to claim No.

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Category °

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 CO7D A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages

CHEM ABS Data, EPO-Internal, WPI Data

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

X	KANDEEL, EZ-EL-DIN M. ET AL.: 'activated double bond systems in heterocyclic syntheses" HETEROCYCLIC COMMUNICATIONS, vol. 3, no. 4, 1997, pages 371-3 XP001098754 abstract Seite 371; erster Absatz Seite 374; Verbindung 4 Seite 380; Referenzen	1	1-12
A	EP 0 285 267 A (YAMANOUCHI PHARM (JP)) 5 October 1988 (1988-10-05 page 3, line 4 page 41; examples 42-55 page 48; claim 1		1-5,7,8, 12
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	γ Patent family members are listed	in annex.
"A" docume considual consi	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international date ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	 "T" later document published after the interest or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or moments, such combination being obvious in the art. "&" document member of the same patent 	the application but early underlying the laimed invention be considered to cument is taken alone laimed invention ventive step when the ore other such docution is to a person skilled
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	arch report
2	8 August 2002	03/09/2002	
Name and r	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Cortés, J	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
PCT/EP 02/02998

C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PC1/EP 02/02998
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 94 12493 A (SANDOZ AG (DE)) 9 June 1994 (1994-06-09) page 44 -page 45; claim 2 page 48; claim 10	1-5,7,8, 11
A	WO 99 16766 A (KYOWA HAKKO KOGYO KK (JP)) 8 April 1999 (1999-04-08) abstract page 12; examples 1,3,5,6,8,9; table 1 & WPI Zusammenfassung, AN 199-255054	1-5,7-9, 11,12
A	EP 0 908 458 A (DUPHAR INT RESEARCH BV (NL)) 14 April 1999 (1999-04-14) page 4, line 10 - line 12 page 13; claim 1	1-5,7,8, 11
P,X	WO 02 06237 A (YAMANOUCHI PHARM CO LTD (JP)) 24 January 2002 (2002-01-24) abstract Seite 64; Formel 3 page 64; example 76 Seite 65; Formel 4 page 67; examples 146,147 page 85 -page 88; claims & WPI Zusammenfassung AN 2002-179767 (23)	1-12
P,X	WO 01 62233 A (HOFFMANN LA ROCHE (CH)) 30 August 2001 (2001-08-30) abstract page 6, line 20 - line 33 page 110; example 17B page 112 -page 113; examples 23,27 page 127; example 96 page 242 -page 244; claim 1	1-12
P,X	WO 01 25210 A (BAYER AG (DE)) 12 April 2001 (2001-04-12) page 3, line 27 -page 4, line 2 page 43 -page 51 page 52 -page 270; examples page 271 -page 276; claim 1 page 314 -page 315; claims 13-17	1-12

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No
PCT/EP 02/02998

EP 0285267 A	05-10-1988	AU EP FI JP NO	1275188 A 0285267 A2 880990 A 1207267 A 880992 A	08-09-1988 05-10-1988 06-09-1988 21-08-1989
		EP FI JP NO	0285267 A2 880990 A 1207267 A	05-10-1988 06-09-1988
 NO 9412493 A	 09-06-1994	FI JP NO	880990 A 1207267 A	06-09-1988
-	- 09-06-1994	JP NO	1207267 A	- :
-	09-06-1994	NO		ZI 00 1903
NO 9412493 A	09-06-1994		ong	06-09-1988
NO 9412493 A	09-06-1994	\sim κ		
		CA	2122494 A1	09-06-1994
		MO	9412493 A1	09-06-1994
		AU	665040 B2	14-12-1995
		AU	3082692 A	22-06-1994
		EP	0623129 A1	09-11-1994
		FI	943489 A	22-09-1994
		JP	7503487 T	13-04-1995
		NO	942744 A	22-07-1994
		PL	172371 B1	30-09-1997
		RU	2104277 C1	10-02-1998
		SK 	88994 A3	07-06-1995
NO 9916766 A	08-04-1999	AU	9281298 A	23 -04 -1999
		WO	9916766 A1	08-04-1999
EP 0908458 A	14-04-1999	EP	0908458 A1	-
-1 0300100 //	14 04 1999	AU	733526 B2	17-05-2001
		AU	8607998 A	15-04-1999
		BR	9803497 A	02-05-2000
		CA	2247734 A1	24-03-1999
		CN	1220265 A	23-06-1999
		CZ	9803030 A3	14-04-1999
		HU	9803030 A3 9802129 A1	28-03-2000
		JP	11302279 A	02-11-1999
		NO	984380 A	25-03-1999
		NZ	331984 A	28-02-2000
		PL	328754 A1	29-03-1999
		SK	129498 A3	13-04-1999
		TR	9801866 A1	21-04-1999
		US	6090812 A	18-07-2000
		ZA	9808749 A	26-03-1999
JO 0206227 *	24 01 2222			
NO 0206237 A	24-01-2002	AU	6952901 A	30-01-2002
		WO 	0206237 A1	24-01-2002
NO 0162233 A	30-08-2001	AU	5464301 A	03-09-2001
		WO	0162233 A2	30-08-2001
- — — — — — — — — — — — — — — — — — — —		US 	2001027196 A1	04-10-2001
NO 0125210 A	12-04-2001	DE	19947154 A1	04-10-2001
		AU	7778000 A	10-05-2001
		BR	0014679 A	02-07-2002
		WO	0125210 A2	12-04-2001
		NO	20021449 A	07-05-2002
		NONE		— <u>— — — — — — — — — — — — — — — — — — </u>

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHTHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 02/02998

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07D405/04 C07D405/14

C07D213/85 A61K31/443 A61K31/444 A61K31/4439 A61K31/4418 C07D417/14

A61K31/4433

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 CO7D A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

CHEM ABS Data, EPO-Internal, WPI Data

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
	KANDEEL, EZ-EL-DIN M. ET AL.: "The use of activated double bond systems in heterocyclic syntheses" HETEROCYCLIC COMMUNICATIONS, Bd. 3, Nr. 4, 1997, Seiten 371-380, XP001098754 Zusammenfassung Seite 371; erster Absatz Seite 374; Verbindung 4 Seite 380; Referenzen	1-12
	EP 0 285 267 A (YAMANOUCHI PHARMA CO LTD (JP)) 5. Oktober 1988 (1988-10-05) Seite 3, Zeile 4 Seite 41; Beispiele 42-55 Seite 48; Anspruch 1	1-5,7,8, 12

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

Siehe Anhang Patentfamilie

- Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung.
- eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht *P* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

T Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum

- "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- *& Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

Fax: (+31-70) 340-3016

03/09/2002

28. August 2002

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

Bevollmächtigter Bediensteter

Cortés, J

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 02/02998

	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Tei	le Betr. Anspruch Nr.
Α	WO 94 12493 A (SANDOZ AG (DE)) 9. Juni 1994 (1994-06-09) Seite 44 -Seite 45; Anspruch 2 Seite 48; Anspruch 10	1-5,7,8, 11
A	WO 99 16766 A (KYOWA HAKKO KOGYO KK (JP)) 8. April 1999 (1999-04-08) Zusammenfassung Seite 12; Beispiele 1,3,5,6,8,9; Tabelle 1 & WPI Zusammenfassung, AN 199-255054	1-5,7-9, 11,12
Α	EP 0 908 458 A (DUPHAR INT RESEARCH BV (NL)) 14. April 1999 (1999-04-14) Seite 4, Zeile 10 - Zeile 12 Seite 13; Anspruch 1	1-5,7,8,
Ρ,Χ	WO 02 06237 A (YAMANOUCHI PHARM CO LTD (JP)) 24. Januar 2002 (2002-01-24) Zusammenfassung Seite 64; Formel 3 Seite 64; Beispiel 76 Seite 65; Formel 4 Seite 67; Beispiele 146,147 Seite 85 -Seite 88; Ansprüche & WPI Zusammenfassung AN 2002-179767 (23)	1-12
P,X	WO 01 62233 A (HOFFMANN LA ROCHE (CH)) 30. August 2001 (2001-08-30) Zusammenfassung Seite 6, Zeile 20 - Zeile 33 Seite 110; Beispiel 17B Seite 112 -Seite 113; Beispiele 23,27 Seite 127; Beispiel 96 Seite 242 -Seite 244; Anspruch 1	1-12
P,X	WO 01 25210 A (BAYER AG (DE)) 12. April 2001 (2001-04-12) Seite 3, Zeile 27 -Seite 4, Zeile 2 Seite 43 -Seite 51 Seite 52 -Seite 270; Beispiele Seite 271 -Seite 276; Anspruch 1 Seite 314 -Seite 315; Ansprüche 13-17	1-12

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 02/02998

				<u> </u>		
	echerchenbericht rtes Patentdokume	ent	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP	0285267	Α	05-10-1988	AU	1275188 A	08-09-1988
	014020.	•	00 20 2700	EP	0285267 A2	05-10-1988
				FI	880990 A	06-09-1988
				JP	1207267 A	21-08-1989
				NO	880992 A	06-09-1988
	سا مسم مسم يسيد بيسا مسم يسم يشيره ويرسط استخدا است.		، سے <u>سے</u> سے بسے بسے بسے نہے تسے بسے بھے تسم نہے۔		000992 A	00-09-1900
WO	9412493	Α	09-06-1994	CA	2122494 A1	09-06-1994
				WO	9412493 A1	09-06-1994
				AU	665040 B2	14-12-1995
				AU	3082692 A	22-06-1994
				EP	0623129 A1	09-11-1994
				FI	943489 A	22-09-1994
				JP	7503487 T	13-04-1995
				NO	942744 A	22-07-1994
				PL	172371 B1	30-09-1997
				RU	2104277 C1	10-02-1998
				SK	88994 A3	07-06-1995
WO	9916766	Α	08-04-1999	AU	9281298 A	23-04-1999
	ويو المدر ويو المدر		. — — <u></u>	WO	9916766 A1	08-04-1999
EP	0908458	Α	14-04-1999	EP	0908458 A1	14-04-1999
				AU	733526 B2	17-05-2001
				AU	8607998 A	15-04-1999
				BR	9803497 A	02-05-2000
				CA	2247734 A1	24-03-1999
				CN	1220265 A	23-06-1999
				CZ	9803030 A3	14-04-1999
				HU	9802129 A1	28-03-2000
				JP	11302279 A	02-11-1999
				NO	984380 A	25-03-1999
				NZ	331984 A	28-02-2000
				PL	328754 A1	29-03-1999
				SK	129498 A3	13-04-1999
				TR	9801866 A1	21-04-1999
				US	6090812 A	18-07-2000
				ZA	9808749 A	26-03-1999
<u>い</u> し	 0206237	A	24-01-2002	 AU		30-01-2002
WU	JEUUEJ/	r\	74 01-700Z	WO	0206237 A1	24-01-2002
				WU 	UZUUZ3/ #1	Z4-U1-ZUUZ
WO	0162233	A	30-08-2001	AU	5464301 A	03-09-2001
				WO	0162233 A2	30-08-2001
				US 	2001027196 A1	04-10-2001
WO	0125210	Α	12-04-2001	DE	19947154 A1	04-10-2001
				AU	7778000 A	10-05-2001
				BR	0014679 A	02-07-2002
				WO	0125210 A2	12-04-2001
				NO	20021449 A	07-05-2002
	 6608	<u>-</u> -	پ نے جی <u>ں ہے ج</u> ی کا نے ہیں جی جات سے می جات ہے۔	KEINE		